# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-123985

(43)Date of publication of application: 16.05.1995

(51)Int.CI.

C12N 15/09 C12N 1/21 (C12N 1/21 C12R

(21)Application number: 05-279349

(71)Applicant: YAMAGUCHI MASAYOSHI DAI ICHI PURE CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

09.11.1993

(72)Inventor:

YAMAGUCHI MASAYOSHI

### (54) DNA FRAGMENT CODING FOR REGUCALCIN

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To provide a DNA fragment coding for regucalcin derived from a hepatocellular cytoplasm and fulfilling the role as a control factor in a intracellular informational transmitting system with Ca2+ and massproducing the regucalcin useful as a reagent for research and a clinical testing agent.

CONSTITUTION: This new DNA fragment coding for regucalcin derived from a hepatocellular cytoplasm is expressed by an amino acid sequence represented by the formula. The DNA fragment is obtained by extracting a liver from a Wistar strain male rat, recovering an mRNA according to a guanidinium thiocyanate method, passing, the resultant recovered mRNA through an oligo(dT) cellulosic column, separating the mRNA, reacting a reverse transcriptase therewith, synthesizing a cDNA, then preparing a cDNA library according to a conventional method, screening the prepared library with an antiregucalcin antibody, recovering a DNA from a positive clone and treating the obtained DNA with a restriction enzyme. Thereby, the regucalcin can be mass-produced by a transformant cell containing the DNA fragment.

Met. Ser fine the the 1.0 Gla Cha had held high fill Ash The Arg Cox ŁØ Gly Giu Sor Pin Ya. 300 Gla 6.4 Ala Ser Lyx Lyx Lee Lea The Tal హ 'n Asp the Pro Ser Ly: The Nati Coa Arm tro Asp Ser 11e Ser Arm Are 35 40

Gin Mel Tyr Val The Cre Ala are and Bly Het der Ala Gin Gly Len 23.0 205 270 Leu Aug Gla Fra dap Ala Cly Ash the Pap Lys lite Tur Gly Leu Gly 275 280 285 Yal Lys Gly Ele als Pro Tyt Ser Cyr Atz Gir 290 295

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

27.03.1997

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

09.11.1999

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-123985

(43)公開日 平成7年(1995)5月16日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

庁内整理番号

C 1 2 N 15/09

ZNA

FΙ

技術表示箇所

1/21

7236-4B

 $/\!\!/$  (C 1 2 N 1/21 C 1 2 R 1:19)

9050-4B

C 1 2 N 15/00

ZNA A

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 6 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平5-279349

平成5年(1993)11月9日

(71)出願人 593204502

山口 正義

静岡県静岡市瀬名川1239番地の1

特許法第30条第1項適用申請有り 1993年6月15日 (財) 金原一郎記念医学医療振興財団発行の「生体の科

学(第44巻 第3号)」に発表

(71)出願人 390037327

第一化学薬品株式会社

東京都中央区日本橋3丁目13番5号

(72)発明者 山口 正義

静岡県静岡市瀬名川1239番地の1

(74)代理人 弁理士 有賀 三幸 (外3名)

(54)【発明の名称】 レギュカルチンをコードするDNA断片

# (57)【要約】

【構成】 肝細胞質由来のレギュカルチンをコードする DNA断片、当該DNA断片を含有する組換え体DNA 及び当該組換え体DNAを保有する形質転換体細胞。

【効果】 レギュカルチンを大量に製造することを可能 にする。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号1で示されるアミノ酸配列で表わされるレギュカルチンをコードするDNA断片。

【請求項2】 配列番号2で示される塩基配列を有する ものである請求項1記載のDNA断片。

【簡求項3】 簡求項1記載のDNA断片を含有する組 檢え体DNA。

【請求項4】 請求項1 記載のDNA断片を含有する組換え体DNAを保有する形質転換体細胞。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、臨床検査薬、試薬としての有用性が期待されるCa<sup>2+</sup>結合蛋白質であるレギュカルチンをコードするDNA断片、該DNA断片を含む組換え体DNAを保有する形質転換体細胞に関する。

[0002]

【従来の技術】Ca<sup>2+</sup>による細胞機能調節の主な役割は 細胞内代謝に関与する酵素の活性調節にある。

【0003】従来、Ca<sup>2+</sup>がカルモジュリンを介して酵 20 素の活性化を増幅させる機構は知られていた。

【0004】これに対し、レギュカルチンはラット肝細胞質から単離された新しい $Ca^{2+}$ 結合蛋白質である。レギュカルチンは上記カルモジュリンとは異なり肝臓に顕著に存在する等電点pI5. 20の酸性蛋白質であり、その $Ca^{2+}$ 結合定数は4.  $19\times10^5\,M^{-1}$ を示し、 $6\sim7$ 個の高親和性 $Ca^{2+}$ 結合部位を持ち、 $\alpha-\alpha$ リックス構造を34%合む。レギュカルチンに $Ca^{2+}$ が結合する。とレギュカルチンの構造はルーズになるという特徴を有する。また、レギュカルチンは $Ca^{2+}$ による肝臓の酵素の活性化を制御していることが知られており、 $Ca^{2+}$ による細胞内情報伝達系の制御因子としての役割を果している。さらに、四塩化炭素肝障害時において肝細胞内のレギュカルチン量の減少とともに血清中に漏洩していることが見出されていることから、肝病態との関係が示唆される。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】このようにレギュカルチンは既存のCa²+結合蛋白質と異なる性質を有しており、すでに試薬として市販されているカルモジュリンと 40 同様に、研究用試薬として有用性は高い。また、肝病態との関係が示唆されており、臨床検査薬としても期待される。しかし、レギュカルチンは肝臓からの抽出、精製でのみしか入手できず少量しか得ることができなかった。

【0006】従って本発明の目的は、レギュカルチンのアミノ酸配列を解明し、これをコードするDNA断片を得、これを基に、レギュカルチンを遺伝子組換え技術により量産する方法を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】斯かる実情に鑑み、本発明者は鋭意研究を行った結果、ラットの肝臓からmRNAを分離し、これを基にcDNAを得、この塩基配列を解析することに成功し本発明を完成した。

【0008】すなわち本発明は、レギュカルチンをコードするDNA断片、当該断片を含有する組換え体DNA、及び当該組換え体DNAを保有する形質転換体細胞を提供するものである。

【0009】本発明のDNA断片は、例えば遺伝子組換 10 え技術を利用して次の如くして製造される。

【0010】すなわちラットの肝臓からmRNAを調製し、cDNAライブラリーを作製する。これを発現ベクターに組み込み、大腸菌で発現させる。得られた蛋白質の中から抗レギュカルチン抗体と反応するクローンをスクリーニングし、陽性クーロンからcDNAを抽出すればよい。得られたcDNAは、シークエンサにより塩基配列を分析することができる。

【0011】詳細には、次の如くしてDNA断片を調製する。まず、ラットからmRNAを抽出する。ラットはウイスター系雄性ラットが好ましく、これから肝臓を摘出し、ホモジナイズする。これを、フェノール等で抽出し、遠心分離、アルコール沈澱等の方法を適宜組合せればmRNAが得られる。

【0012】得られたmRNAを鋳型として、逆転写酵素を用い、1本鎖のcDNAを合成する。この一本鎖cDNAを新たな鋳型として、DNAポリメラーゼにより二本鎖のcDNAを得ることができる。

構造を34%含む。レギュカルチンにCa²⁺が結合する 【0013】二本鎖のDNAは、ファージにパッケージとレギュカルチンの構造はルーズになるという特徴を有 ングし、これを大腸菌等に感染させ、培養する。培養する。また、レギュカルチンはCa²⁺による肝臓の酵素 30 後、例えば抗レギュカルチン抗体に結合した分子を色素の活性化を制御していることが知られており、Ca²⁺による細胞内情報伝達系の制御因子としての役割を果して カルチン c DNA陽性プラークを同定することができ いろ、さらに 四塩化量素肝管事時において肝細胞内の ス

【0014】この陽性プラークを単離し、ヘルパーファージと共に大腸菌等の宿主に感染させ、得られたファージ液をさらに大腸菌等に感染させ、レギュカルチンの c DNA断片を含有する組換え体DNA(プラスミド)として宿主細胞内で複製させる。この宿主細胞をアンピシリン含有プレートに植菌し、アンピシリン耐性コロニーを選択すれば、本発明のDNA断片を含有する組換え体DNAを保有する形質転換体細胞が得られる。

【0015】このようにして選択された形質転換体細胞から組換えDNAを採取するには常法により抽出すればよく、得られた組換えDNAから本発明のDNA断片を切り出すには制限酵素等を用いればよい。

【0016】かくして得られる本発明DNA断片の塩基 配列も常法により決定することができる。配列番号2に 本発明DNA断片の塩基配列を、配列番号1に当該塩基 配列に相当するアミノ酸配列を、配列番号3にこの塩基 50 配列及びアミノ酸配列を示す。この配列をもとに合成化

学の手法により、このような完全な塩基配列あるいはそ の一部を合成することができる。また、この塩基配列に 対応したアミノ酸も合成することができる。合成した全 塩基配列あるいはその一部をブローブとしてmRNAの 定量、cDNAの分離を行うこともできる。また、既知 の組換えDNA技術により、この蛋白質あるいは一部修 飾した蛋白質を発現させることもできる。なお、これら はラットに限らずヒトを含めた他の動物種にも応用でき る。本発明DNA断片を発現させ、レギュカルチンを生 産するには、上記の形質転換体細胞又は当該DNA断片 10 を強力なプロモータを有するベクターに組込んだ組換え プラスミドで形質転換された細胞を栄養培地にて培養 し、その培養物から採取すればよい。この場合における 培養は、用いる形質転換体細胞の性質に応じて行なわれ

### [0017]

0,

【発明の効果】本発明の組換え体DNAを保有する形質 転換体細胞を用いれば、活性の高いレギュカルチンを多 量に生産することが可能となる。

### [0018]

【実施例】次に実施例を挙げて本発明を詳細に説明する が、本発明は、これら実施例に何ら限定されるものでは ない。なお、実施例に用いた試薬、酵素等はすべて市販 のものである。ただし、抗レギュカルチン抗体は精製し たレギュカルチンをウサギに免疫し作製したものであ

# 【0019】 実施例1

(RNAの調製) ウイスター系雄性ラット (3週齢) か ら肝臓を摘出し、グアニジン-イソチオシアネート液 (4 Mグアニジニウムチオシアネート、25 m/クエン酸 30 ナトリウム (pH7. 0), 0.5% サルコシル, 0.1 M2-メルカプトエタノール、2M酢酸ナトリウム)で ホモジナイズした。これをフェノールークロロホルムー イソアミルアルコール混液で抽出し、4℃、10,00 0×gで20分遠心した。水層にイソプロパノールを加 え、-20℃で放置し、RNAを沈澱させた。回収した 沈澱はジエチルピロカーポネート処理した0.5%ドデ シル硫酸ナトリウムに溶解した。これをオリゴ (dT) セルロースカラムに通し、ポリ(A)+RNAを精製し

【0020】 (cDNAライブラリーの作製) 精製した ポリ (A) +RNA (5μg) に50unitのMol oney-Murine Leukemiaウイルス逆 転写酵素とオリゴ (dT) 18プライマーリンカーを添加 し、1本鎖 c D N A を合成した。さらに合成した1本鎖 cDNAに大腸菌リポヌクレアーゼHとDNAポリメラ ーゼIを添加し、2本鎖cDNAを合成した。これにE <u>co</u>RIアダプターを付加し、XhoI, EcoRIで 消化したファージ発現ベクター (入 Z A P I I) と連結

ァージにパッケージングしcDNAライブラリーのファ ージを作製した。

【0021】 (レギュカルチンcDNAクローンの選 抜) ラット肝の c DNAライプラリーのファージ約1× 106個を大腸菌と混合し20個の寒天プレートに植菌 した。42℃で3時間半インキュペートした後、プレー トに10m/イソプロピルチオβ-D-ガラクトシドで処 理したニトロセルロース膜をのせ、37℃で3時間半イ ンキュベートした。ニトロセルロース膜はプロッキング した後、抗レギュカルチンウサギ血清(×200)と室 温で2時間インキュペートした。膜は洗浄した後、アル カリホスファターゼ結合抗ウサギIgG抗体を加えイン キュベートした。これを発色液(0.35m)ニトロブル ーテトラゾリウム、0、4回5-プロモー4-クロロー 3-インドリルホスフェート) に浸し発色させ、レギュ カルチンc DNA陽性プラークを同定した。

【0022】 (プラスミドペクターへのサブクローニン グ) ファージベクター入 ZAPIIは、その配列中にプ ラスミドベクターであるpBluescriptの塩基 配列を含み、入乙APIIにクローニングされたレギュ カルチンのcDNA断片はこのpBluescript に挿入されている。また、pBluescriptの両 端にはヘルパーファージの複製開始点と終結点が存在し ている。そこで同定したプラークよりファージを単離 し、R408ヘルパーファージとともに大腸菌SURE に感染させ、レギュカルチンのcDNA断片を含むpB luescriptを大腸菌内で合成させ、ヘルパーフ ァージの形で大腸菌体外に放出させた。このファージ液 をさらに大腸菌SUREに感染させ、レギュカルチンの cDNA断片を有するプラスミドとして菌内で複製させ た。この大腸菌を50μg/mlアンピシリン含有のLB プレートに植菌し、アンピシリン耐性コロニーを選択し

【0023】 (cDNAインサートの塩基配列の決定) Sequenaseシステム (US Biochemi cal社製)を用いてcDNAインサートの全塩基配列 を決定した。すなわちプラスミドDNAをEcoRIで 切断し、断片はアルカリ変性処理した後、プライマーを 加えアニーリングした。これに35 SdCTP、0.1M DTT、Sequenase用酵素液を添加した後4 等分し、各々にddATP、ddGTP、ddTTP、 ddCTPを加え、37℃5分間インキュペートした。 これらはアクリルアミドゲル電気泳動で分離し、オート ラジオグラフィーを行ない、塩基配列を読み取った。配 列番号3にcDNAインサートの全塩基配列を示す。 5′末側から80番目に翻訳開始コドンATGのAがみ られ、977~979番目に終始コドンTAAがみられ た。この読み枠に相当する塩基配列をアミノ酸に変換す ると合計299個のアミノ酸をコードすることがわかっ した。さらにパッケージングエキストラクトを用いてフ50た。得られたアミノ酸配列も配列番号3に示す。これか

5

ら計算されるレギュカルチンの分子量は33,388で あった。この値は精製したレギュカルチンをSDSポリ アクリルアミド電気泳動法により算出した分子量と一致 した。このレギュカルチンをコードする c DNAの塩基 配列はEMBLやGenbankのデータベースに登録 されている塩基配列とは一致せず、既存のものとは異な ることがわかった。また、他のCa2+結合蛋白質のアミ ノ酸配列と比較したところ相同性は低かった(カルモジ ュリン, 13.3%;カルピンデン-D28K, 16.\* \*3%;  $S-100\beta$ , 11.0%). [0024]

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:299

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列: Met Ser Ser Ile Lys Ile Glu Cys Val Leu Arg Glu Asn Tyr Arg Cys 5 10 Gly Glu Ser Pro Val Trp Glu Glu Ala Ser Lys Cys Leu Leu Phe Val 20 25 Asp Ile Pro Ser Lys Thr Val Cys Arg Trp Asp Ser Ile Ser Asn Arg 40 45 Val Gin Arg Val Gly Val Asp Ala Pro Val Ser Ser Val Ala Leu Arg 55 60 Gln Ser Gly Gly Tyl Val Ala Thr Ile Gly Thr Lys Phe Cys Ala Leu 70 75 Asn Trp Glu Asp Gln Ser Val Phe Ile Leu Ala Met Val Asp Glu Asp 85 90 Lys Lys Asn Asn Arg Phe Asn Asp Gly Lys Val Asp Pro Ala Gly Arg 100 105 Tyr Phe Ala Gly Thr Met Ala Glu Glu Thr Ala Pro Ala Val Leu Glu 120 Arg His Gln Gly Ser Leu Tyr Ser Leu Phe Pro Asp His Ser Val Lys 135 140 Lys Tyr Phe Asn Gly Val Asp Ile Ser Asn Gly Leu Asp Trp Ser Leu 150 155 Asp His Lys Ile Phe Tyr Tyr Ile Asp Ser Leu Ser Tyr Thr Val Asp 165 170 Ala Phe Asp Tyr Asp Leu Pro Thr Gly Gln Ile Ser Asn Arg Arg Thr 180 185 Val Tyr Lys Met Glu Lys Asp Glu Gln Ile Pro Asp Gly Met Cys Ile 200 Asp Val Glu Gly Lys Leu Trp Val Ala Cys Tyr Asn Gly Gly Arg Val 215 220 Ile Arg Leu Asp Pro Glu Thr Gly Lys Arg Leu Gln Thr Val Lys Leu 230 235 Pro Val Asp Lys Thr Thr Ser Cys Cys Phe Gly Gly Lys Asp Tyr Ser 250 Glu Met Tyr Val Thr Cys Ala Arg Asp Gly Met Ser Ala Glu Gly Leu 265 Leu Arg Gln Pro Asp Ala Gly Asn Ile Phe Lys Ile Thr Gly Leu Gly 280 285 Val Lys Gly He Ala Pro Tyr Ser Tyr Ala Gly 290 295

[0025] 【配列表】

配列番号:2 50 配列の長さ:897 7

8

配列の型:核酸 \*配列の種類:cDNA 鎖の数:二本鎖 起源 トポロジー:直鎖状 生物名:ラット 配列: ATGTCTTCCA TCAAGATTGA ATGTGTTTTA AGGGAGAACT ACAGGTGTGG GGAGTCCCCT 60 GTGTGGGAGG AGGCATCAAA GTGTCTGCTG TTTGTAGACA TCCCTTCAAA GACTGTCTGC 120 CGATGGGATT CGATCAGCAA TCGAGTGCAG CGAGTTGGTG TAGATGCCCC AGTCAGTTCA 180 GTGGCACTTC GACAGTCAGG AGGCTATGTT GCCACCATTG GAACCAAGTT CTGTGCTTTG 240 AACTGGGAAG ATCAATCAGT ATTTATCCTA GCCATGGTGG ATCAAGATAA GAAAAACAAT CGATTCAATG ATGGGAAGGT GGATCCTGCT GGGAGATACT TTGCTGGTAC CATGGCTGAG 360 GAAACCGCCC CAGCTGTTCT GGAGCGGCAC CAAGGGTCCT TGTACTCCCT TTTTCCTGAT 420 GACAGTGTGA AGAAATACTT TAACCAAGTG GATATCTCCA ATGGTTTGGA TTGGTCCCTG 480 GACCATAAAA TCTTCTACTA CATTGACAGC CTGTCCTACA CTGTGGATGC CTTTGACTAT 540 GACCTGCCAA CAGGACAGAT TTCCAACCGC AGGACTGTTT ACAAGATGGA AAAAGATGAA 600 CAAATCCCAG ATGGAATGTG CATTGATGTT GAGGGGAAGC TTTGGGTGGC CTGTTACAAT 660 GGAGGAAGAG TAATTCGCCT AGATCCTGAG ACAGGGAAAA GACTGCAAAC TGTGAAGTTG 720 CCTGTTGATA AAACAACTTC ATGCTGCTTT GGAGGGAAGG ATTACTCTGA AATGTACGTG 780 ACATGTGCCA GGGATGGGAT GAGCGCCGAA GGTCTTTTGA GGCAGCCTGA TGCTGGTAAC 840 ATTTTCAAGA TAACAGGTCT TGGGGTCAAA GGAATTGCTC CATATTCCTA TGCAGGG 897 [0026] 20 鎖の数: 二本鎖 【配列表】 トポロジー:直鎖状 配列番号:3 配列の種類:cDNA 配列の長さ:1216 起源 配列の型:核酸 生物名:ラット TGGATGCTGG AGTGTTTCCT TTGTCTTCTA TTTTAAAGAT ATCTTGAAAA AAACCTGTCA 60 CTGTCCTTTT CCTGCGACC ATG TCT TCC ATC AAG ATT GAA TGT GTT TTA 109 Met Ser Ser Ile Lys Ile Glu Cys Val Leu AGG GAG AAC TAC AGG TGT GGG GAG TCC CCT GTG TGG GAG GAG GCA TCA 157 Arg Glu Asn Tyr Arg Cys Gly Glu Ser Pro Val Trp Glu Glu Ala Ser AAG TGT CTG CTG TTT GTA GAC ATC CCT TCA AAG ACT GTC TGC CGA TGG 205 Lys Cys Leu Leu Phe Val Asp Ile Pro Ser Lys Thr Val Cys Alg Trp 30 35 40 GAT TCG ATC AGC AAT CGA GTG CAG CGA GTT GGT GTA GAT GCC CCA GTC 253 Asp Ser Ile Ser Asn Arg Val Gln Arg Val Gly Val Asp Ala Pro Val 50 AGT TCA GTG GCA CTT CGA CAG TCA GGA GGC TAT GTT GCC ACC ATT GGA Ser Ser Val Ala Leu Arg Gln Ser Gly Gly Tyr Val Ala Thr Ile Gly 65 ACC AAG TTC TGT GCT TTG AAC TGG GAA GAT CAA TCA GTA TTT ATC CTA 349 Thr Lys Phe Cys Ala Leu Asn Trp Glu Asp Gln Ser Val Phe Ile Leu 75 80 85 GCC ATG GTG GAT CAA GAT AAG AAA AAC AAT CGA TTC AAT GAT GGG AAG 397 Ala Met Val Asp Glu Asp Lys Lys Asn Asn Arg Phe Asn Asp Gly Lys 95 100 GTG GAT CCT GCT GGG AGA TAC TTT GCT GGT ACC ATG GCT GAG GAA ACC 445 Val Asp Pro Ala Gly Arg Tyr Phe Ala Gly Thr Met Ala Glu Glu Thr 110 115 GCC CCA GCT GTT CTG GAG CGG CAC CAA GGG TCC TTG TAC TCC CTT TTT 493

·	
9	
Ala Pro Ala Val Leu Glu Arg His Glo Gly Ser Leu Tyr Ser Leu Phe	
125 130 135	
CCT GAT GAC AGT GTG AAG AAA TAC TTT AAC CAA GTG GAT ATC TCC AAT	541
Pro Asp His Ser Val Lys Lys Tyr Phe Asp Gln Val Asp Ile Ser Asp	
140 145 150	
GGT TTG GAT TGG TCC CTG GAC CAT AAA ATC TTC TAC TAC ATT GAC AGC	589
Gly Leu Asp Trp Ser Leu Asp His Lys Ile Phe Tyr Tyr Ile Asp Ser	
155 160 165 170	•
CTG TCC TAC ACT GTG GAT GCC TTT GAC TAT GAC CTG CCA ACA GGA CAG	637
Leu Ser Tyr Thr Val Asp Ala Phe Asp Tyr Asp Leu Pro Thr Gly Gln	
175 180 185	
ATT TCC AAC CGC AGG ACT GTT TAC AAG ATG GAA AAA GAT GAA CAA ATC	685
lle Ser Asn Arg Arg Thr Val Tyr Lys Met Glu Lys Asp Glu Gln Ile	
190 195 200	
CCA GAT GGA ATG TGC ATT GAT GTT GAG GGG AAG CTT TGG GTG GCC TGT	733
Pro Asp Gly Met Cys Ile Asp Val Glu Gly Lys Leu Trp Val Ala Cys	
205 210 215	
TAC AAT GGA GGA AGA GTA ATT CGC CTA GAT CCT GAG ACA GGG AAA AGA	781
Tyr Asn Gly Gly Arg Val lie Arg Leu Asp Pro Glu Thr Gly Lys Arg	
220 225 230	
CTG CAA ACT GTG AAG TTG CCT GTT GAT AAA ACA ACT TCA TGC TGC TTT	829
Leu Gln Thr Val Lys Leu Pro Val Asp Lys Thr Thr Ser Cys Cys Phe	
235 240 245 250	
GGA GGG AAG GAT TAC TCT GAA ATG TAC GTG ACA TGT GCC AGG GAT GGG	877
Gly Gly Lys Asp Tyr Ser Glu Met Tyr Val Thr Cys Ala Arg Asp Gly	
255 260 265	
ATG AGC GCC GAA GGT CTT TTG AGG CAG CCT GAT GCT GGT AAC ATT TTC	925
Met Ser Ala Glu Gly Leu Leu Arg Gln Pro Asp Ala Gly Asn Ile Phe	
270 275 280	
AAG ATA ACA GGT CTT GGG GTC AAA GGA ATT GCT CCA TAT TCC TAT GCA	973
Lys Ile Thr Gly Leu Gly Val Lys Gly Ile Ala Pro Tyr Ser Tyr Ala	
285 290 295	
GGG TAA ACTGCAGCTC TTCCTTGCTG TCAGAAGAAA AAGCTTGAAG ACAACTGAGA	1029
Gly	
ATTAAACTGC TGCTCTTCCT TGCTGTCAGA AGAAAAAGCT TGAAGACAAC TGAGAATTAA	1089
GGGAGAGAAA TCAATGAACT TTCATATTGT TTTTTTAATG AGGCAGTGAT ATTGACATGG	1149
TTAAACTGCT TTAATTTACA CTTTTGATTG GGTGCTGGGG AATAAACCTA AAGCCATGGC	1209
ΔΤΔΤΤΔΔ	1216